特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 4 C07D 241/12, 241/16, 241/24 C07D 241/42, A61K 31/495

(11) 国際公開番号

WO 89/ 04308

(43) 国際公開日

1989年5月18日(18.05.89)

PCT/JP88/01141 (21) 国際出願番号 1988年11月11日 (11.11.88) (22) 国際出願日

特願昭 62-286197 特顧昭62-286198

特額昭62-293423

A1

1987年11月12日 (12.11.87) (32) 優先日 1987年11月12日 (12. 11. 87) 1987年11月20日 (20. 11. 87)

(33) 優先権主張国

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

テルモ株式会社 (TERUMO KABUSHIKI KAISHA)(JP/JP) 〒151 東京都渋谷区幡ケ谷 2丁目 44番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(31) 優先権主張番号

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

諏訪部泰 (SUWABE, Yasushi)(JP/JP)

牛島秀人 (USHIJIMA, Hideto)[JP/JP]

胶黑恒志 (HIJIKURO, Kohshi)(JP/JP)

桜木志保 (SAKURAGI, Shiho)[JP/JP]

鈴木忠彦 (SUZUKI, Tadahiko)(JP/JP)

〒151 東京都渋谷区幡ケ谷2丁目44番1号 テルモ株式会社内

Tokyo, (JP)

秋田安男 (AKITA, Yasuo)(JP/JP)

〒190 東京都立川市曙町3丁目28番7号 Tokyo, (JP)

太田明廣 (OHTA, Akihiro)[JP/JP]

〒133 東京都江戸川区西小岩3丁目10番8号 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 髙木千嘉,外(TAKAGI, Chiyoshi et al.)

〒102 東京都千代田区麹町3丁目2番地 相互第一ビル

Tokyo, (JP) (81) 指定国

BE(欧州特許), CH(欧州特許), DE(欧州特許),

FR(欧州特許), GB(欧州特許), IT(欧州特許),

NL(欧州特許), SE(欧州特許), US.

国際調査報告書 添付公開書類

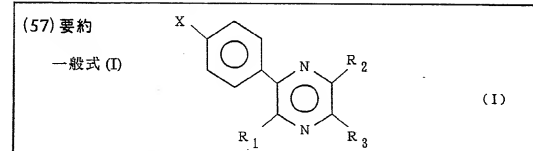
(54) Title: PYRAZINE DERIVATIVES AND MEDICINAL PREPARATION CONTAINING SAME

(54) 発明の名称 ピラジン誘導体およびこれを含有する医薬製剤

$$\begin{array}{c|c}
X \\
& \\
N \\
& \\
R_3
\end{array}$$
(I)

(57) Abstract

Pyrazine derivatives represented by general formula (I), wherein X represents a hydrogen atom, a halogen atom, a lower alkyl group, a lower alkyl group or a cyano group, R₁ represents a hydrogen atom, a lower alkyl group or a group of (a) (wherein X is as defined above), R₁ represents a hydrogen atom, a halogen atom or (a) (wherein X is as defined above), R3 represents a hydrogen atom, a halogen atom, a lower alkyl group, a cyano group, a naphthylmethyl group, a benzyl group or (b) (wherein R₄ represents a hydrogen atom, a halogen atom or a lower alkylamino group), a carboxyl group or a lower alkoxycarbonyl group or, when taken together, R2 and R3 represent a cyclohexane ring or a benzene ring together with the carbon atoms to which they are bound, provided that the case where X represents a hydrogen atom, R1 represents (a) (wherein X represents a hydrogen atom), and R2 and R3 represent hydrogen atoms and the case where X represents a hydrogen atom, R₁ represents a hydrogen atom, R₂ represents (a) (wherein X represents a hydrogen atom), and R3 represents a methyl group are excluded. The pyrazine derivatives have a strong blood platelet agglutination depressing effect and a cyclooxygenase inhibiting effect. The above-described compounds are used as blood platelet agglutination inhibitor or anti-inflammatory agents.



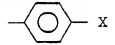
[式中Xは水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基またはシアノ基を示し、 R_1 は水素原子、低級アルキル基または式 X

(式中Xは前記したものと同一意義を有する)を有する基を示し、 R_2 は水素原子、ハロゲン原子または式 X

(式中Xは前述したものと同一意義を有する)を有する基を示し、R₃は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、シアノ基、ナフチルメチル基、式

 $-CH_2$ (式中 R_4 は水素原子、ハロゲン原子または低級アルキルアミノ基を示す)を有するベンジル基、カルボキシル基または低級アルコキシカルボニル基を示すか、あるいは R_2 と R_3 が共同してそれらが結合する炭素原子とともにシクロヘキサン環もしくはベンゼン環を示す。但し、Xは水素原子、 R_1 が

(Xは水素原子である)を有する基でR₂および R₃が水素原子である場合、およびXが水素原子、R_{1が}水素原子、R₂が式



(Xは水素原子である)を有する基でR3がメチル基を

示す場合を除く。] で表されるピラジン誘導体。

上記ピラジン誘導体は強力な血小板凝集抑制作用およびシクロオキシゲナーゼ阻 害作用を有する。

上記化合物は血小板凝集抑制剤または抗炎症剤として使用される。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

オーストラリア ガボン マラウイ BB パルパドス GB イギリス ベルギ ハンガリ-ブルガリア BG JP SD ΚP 朝鮮民主主義人民共和国 中央アフリカ共和国 KR CG リヒテンシュタイン ソビエト連邦 えリランカ CH LK ルクセンブルグ TG 西ドイツ MG マダガスカル フィンランド マリー

15

20

25

明 細 書

ピラジン誘導体およびこれを含有する医薬製剤

5 技術分野

本発明は新規なピラジン誘導体およびこれを含有する医薬製剤に関する。

本発明のピラジン誘導体は強力な血小板凝集抑制作用を有するので、血小板凝集に起因する疾患即ち血栓症等の予防に有効である。また、一般にシクロオキシゲナーゼ阻害作用を有する化合物は、抗炎症作用を有することが知られており、本発明のピラジン誘導体は上記阻害作用を有するので、抗炎症剤としても使用することができる。

背 景 技 術

抗血小板凝集作用を有する物質は種々知られているが、 作用が弱いものであり、より改善された薬剤の出現が望まれている。また、心筋梗塞や脳血栓といった血栓症は、近 年成人病の中で大きな割合を占めるに至っており、これを 有効に予防する抗血栓症剤の出現が強く望まれている。

他方、従来種々のピラジン誘導体が知られており、例えばジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー、第21巻、第103~106 頁には 2.3 - ジフェニルピラジンが記載されている。しかしながらこれらのピラジン誘導体が抗血小板凝集抑制作用を有することはこれまで知られていない。

20

25

本発明者等は多くの新規なピラジン誘導体を合成し、それらの薬理活性を鋭意研究した結果、特定のピラジン誘導体が優れた血小板凝集抑制作用ならびに抗炎症作用を有することを見い出し、本発明を完成させた。

5 発明の開示

本発明によれば一般式(I)

[式中Xは水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基またはシアノ基を示し、 R_1 は水素原子、低級アルキル基または式 - X (式中Xは

前述したものと同一意義を有する)を有する基を示し、

$$R_2$$
 は水素原子、ハロゲン原子または式 $-$

(式中Xは前述したものと同一意義を有する)を有する 基を示し、R₃ は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキ ル基、シアノ基、ナフチルメチル基、

式
$$-CH_2$$
 (式中 R_4 は水素原子、ハロ

ゲン原子または低級アルキルアミノ基を示す) を有する

ベンジル基、カルボキシル基または低級アルコキシカルボニル基を示すか、あるいは R_2 と R_3 が共同してそれらが結合する炭素原子とともにシクロヘキサン環もしくはベンゼン環を示す。但し、X が水素原子、 R_1 が

式 — X (Xは水素原子である)を有する基

で R_2 および R_3 が水素原子である場合、およびXが水素原子、 R_1 が水素原子、 R_2 が式 -

(Xは水素原子である)を有する基でR₃がメチル基を示す場合を除く。〕

で表わされるピラジン誘導体並びに上記ピラジン誘導体を含有する血小板凝集抑制剤および抗炎症剤が提供される。

本発明によればさらに、上記ピラジン誘導体の有効量を 投与することからなる血栓症の予防方法および炎症の治療 方法が提供される。

前記式(I)の置換分X, R₁, R₂ およびR₃の定義において、低級アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチルがあげられ、ハロゲン原子としては、例えば、フッ素、塩素、臭素があげられる。低級アルコキシ基としては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、インブトキシがあげられ、低級アルキルオキシカルボニル、プロピオキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、

10

5

15

20

ニルがあげられる。低級アルキルアミノ基としては、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノがあげられる。

5 本発明において、化合物 (I) は好ましくは次の式を有 するピラジン誘導体である。

1) 一般式(Ⅱ)

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & N \\
 & R_{4}
\end{array}$$
(II)

(式中 R_4 および R_5 は同一または異なって水素原子または低級アルキル基を示す。但し、 R_4 が水素原子を示し、 R_5 がメチル基を示す場合を除く)で表されるピラジン誘導体。

2) 一般式(Ⅲ) または(Ⅳ)

25

$$X$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$X$$

$$X$$

10 (式中 X は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基を示す。)で表されるピラジン誘導体。

3) 一般式(V)

(式中Xは水素原子、シアノ基または低級アルコキシ基を示し、 R_6 は水素原子またはハロゲン原子を示し、 R_7 は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、シアノ基、ナフチルメチル基、置換分としてハロゲン原子または低級ア

10

15

20

ルキルアミノ基を有してもよいベンジル基、カルボキシル 基または低級アルキルオキシカルボニル基を示す。)で表 されるピラジン誘導体。

本発明の前記式 (I) を有するピラジン誘導体は、 $R_1 \sim R_3$ の種類に応じて次の如くして製造される。

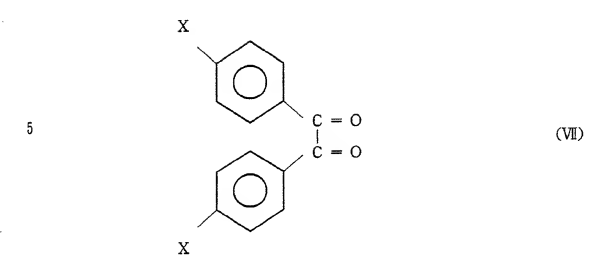
1) 式 (I) において、 R_1 および R_3 が低級アルキル基であり、 R_2 が式 \longrightarrow X を有する基であるピラジン誘導体は、

一般式 (VI)

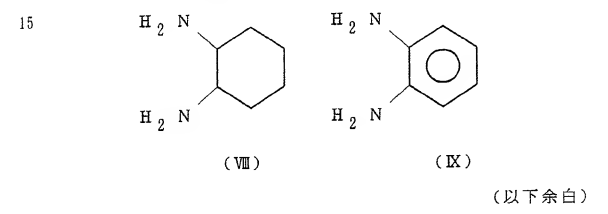
(式中Xは前述したものと同一意義を有する)

で表される 2.6 - ジクロロ - 3.5-ジフェニルピラジン誘導体をトリ低級アルキル硼素と反応させることによって 製造される。

2) 式 (I) において、 R_1 が式 - X を有する基で R_2 および R_3 が共同してそれらが結合している炭素原子とともにシクロヘキサン環またはベンゼン環であるピラジン誘導体は、一般式 (VII)



10 (式中 X は前述したものと同一意義を有する)を有する ベンジル誘導体と 1.2・ジアミノサイクロヘキサン (Ⅷ) または o・フェニレンジアミン (Ⅸ)を適当な有機溶媒 (例えばエタノール)中で加熱後、硫黄とともに100~ 180℃で加熱することによって製造される。

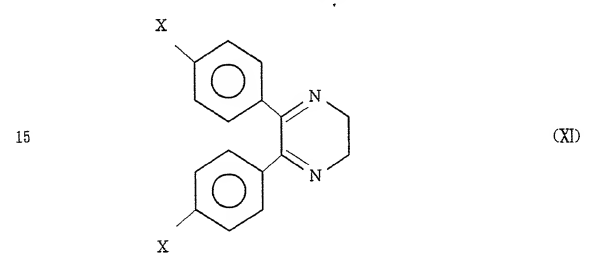


25

3) 式 (I) において、 R_1 が式 \longrightarrow X を有する基で R_2 および R_3 がともに水素原子である化合物は、前記一般式 (VII) を有するベンジル誘導体と式 (X)

$$\begin{array}{c|c} H_2 & N \\ & C & H_2 \\ & C & H_2 \\ \end{array} \tag{X}$$

を有する 1.2 - ジアミンを適当な有機溶媒 (例えばエタ 10 ノール) 中で加熱して一般式 (XI)



20 (式中 X は前述したものと同一意義を有する)を有する るジヒドロピラジン誘導体を得、これを硫黄とともに 100 ~180 ℃で加熱することによって製造される。

4) 式 (I) において、 R_1 が式 \longrightarrow X を有する基で R_2 が水素原子、 R_3 がナフチルメチル基、置換分としてハロゲン原子または低級アルキルアミノ基を

10

有してもよいベンジル基である化合物は前記ジヒドロピラジン誘導体(XI)にナフトアルデヒド、置換分としてハロゲン原子または低級アルキルアミノ基を有してもよいベンズアルデヒドを反応させることによって製造される。

5) 式 (I) において R_1 が式 \longrightarrow X

を有する基で、 R_2 が水素原子またはハロゲン原子、 R_3 がハロゲン原子である化合物は前述した R_2 , R_3 が水素原子であるピラジン誘導体(I) を過マレイン酸 (Permaleic acid) で酸化して、モノ・またはジ・N ・ オキサイド体を得、ついでこれをオキシハロゲン化燐で ハロゲン化して製造することができる。

6)式(I)において、 R_1 が式 \longrightarrow \longrightarrow X を有する基で、 R_2 が水素原子、 R_3 がシアノ基である化合物は一般式(XII)

20

25

10 (式中Xは前述したものと同一意義を有する)を有する 化合物とシアン化カリをパラジウム触媒(例えばテトラ キス(トリフェニルホスフィン)パラジウム)の存在下 反応させることによって得られる。

この化合物をアルカリ性で加水分解することにより、 R_3 がカルボキシル基を有する化合物(I)が得られ、更にアルキルエステル化することにより、 R_3 が低級アルキルオキシカルボニル基である化合物(I)が得られる。

本発明のピラジン誘導体は、血小板の凝集を阻害する作用を有するので、血小板凝集抑制剤として脳血栓等の予防に有効に使用される。さらに本発明のピラジン誘導体はシクロオキシゲナーゼ阻害作用を有し、抗炎症剤としても使用されうる。投与量は一般に成人1日量約30~600gであり、必要により1~3回に分けて投与するのがよい。投与方法は投与に適した任意の形態をとることができ、特に経口投与が望ましいが、静注も可能である。

10

15

20

25

本発明の化合物は単独または通常の方法で製剤担体あるいは賦形剤と混合され、錠剤、散剤、カプセル剤、顆粒剤に製剤化される。担体あるいは賦形剤の例として炭酸カルシウム、リン酸カルシウム、でんぷん、しょ糖、乳糖、タルク、ステアリン酸マグネシウム等があげられる。本発明の化合物は、上記の固形剤の他に油性懸濁剤、シロップのような液剤とすることもできる。

本発明の化合物をサイクロデキストリンで包接し安定化 することもできる。

次に実施例および薬理試験例を示して本発明をさらに具体的に説明する。

実 施 例 1

2.6-ジクロロ-3.5 - ジフェニルピラジン(840mg, 3 m M)、無水炭酸カリウム(1.24g, 9 m M)及びテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(348mg, 0.3 m M)の無水DMF(15ml)溶液に15% Et3 B - ヘキサン溶液*(6 ml, 6 m M)を室温下少量ずつ加えた後、アルゴン気流下12時間加熱還流する。減圧下溶媒を留去し、水(20ml)を加え、塩化メチレンで抽出し、溶媒を留去すると褐色粘着物質を得る。これを中圧シリカゲルカラムクロマトグラフィー**(カラム:Kieselgel 60, 230~400メッシュ,メルク社製,20mm×200 mm,溶媒ヘキサン・AcOEt=7:1)に付し、第1番目の溶出物質として2.6-ジエチル・3.5・ジフェニルピラジン50mg(59%)を得た。

10

25

* 関東化学株式会社の溶液をそのまま用いた。

**UVILOG. ALPC - 100(応用分光機器株式会社)

メタノールから再結晶すると無色針状晶として 2.6 -ジエチル - 3.5-ジフェニルピラジンを得た。融点90~91℃ 本品の物性データは下記 (1) の構造を支持する。

元素分析值: $(C_{20}H_{20}N_2)$

計算值: C, 83.29%; H, 6.99%; N, 9.80%

実測値: C, 83.21%; H, 7.01%; N, 9.80%

MASS (m/z): 288 (分子イオンピーク)

 1 H - NMR (CDCQ $_{3}$) δ (ppm):

1.28(6H.t, J=7.5Hz), 2.90(4H,q,J=7.5Hz), 7.33~7.73(10H,m)

15
$$N$$
 $E t$ (1)

実施例 2

20 実施例1に示したカラムクロマトグラフィーの第2番目 溶出物質として2-エチル-3.5-ジフェニルピラジン(174 mg, 22%)を得た。

メタノールから再結晶すると無色針状晶として2 - エチル - 3,5-ジフェニルピラジンを得た。融点86~87℃本品の物性データは下記(2)の構造を支持する。

元素分析値: $(C_{18}H_{16}N_2)$

計算值: C, 83.04%; H, 6.20%; N, 10.76%

実測値: C, 83.12%; H, 6.32%; N, 10.79%

MASS (m/z): 260 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - NMR (CDCQ $_{3}$) δ (ppm):

1.27(3H,t,J=7.5Hz), 2.91(2H,q,J=7.5Hz), 7.54
(8H,m), 8.07(2H,m), 8.90(1H,s)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\$$

実施例 3

アニシル (2.70g, 10mM)、 1,2 - ジアミノサイクロヘキサン (1.14g, 10mM)のエタノール (40ml)溶液を2時間加熱還流。冷却後、少量の黄色針状結晶(アニシル)が析出。この結晶を吸引濾過し、濾取。濾液を減圧留去。得られた残渣にイオウ (0.64g)を加え、 150℃で30分間加熱。冷却後、反応残渣を中圧シリカゲルカラムクロマトグラフィー* (カラム:Kiesclgel 60, 230~400 メッシュ,メルク社製, 20mm×200 mm,溶媒塩化メチレン)に付すと、

10

15

2,3-ビス (p - メトキシフェニル) - 5,6,7,8 - テトラヒ ドロキノキサリン1.24g (36%) を得た。融点 189~190 ℃ (黄色プリズム晶, アセトニトリルより再結晶)。本品 の物性データは下記式(3)の構造を支持する。

*UVILOG ALPC-100 (応用分光機器株式会社)

元素分析値: $(C_{22}H_{22}N_2O_2)$

計算值: C, 76.27%; H, 6.40%; N, 8.09%

実測値: C, 75.99%; H, 6.38%; N, 8.13%

MASS (m/z): 346 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - N M R (C D C Q $_{3}$) δ (ppm) :

1.95(4H,m), 3.00(4H,m), 3.77(6H,s), 6.78(4H,d)J=9Hz), 7.35(4H,d,J=9Hz)

M e O

(3)

20

25

実施例 4

M e O

アニシル (10.8g, 40m M)、o - フェニレンジアミン (5.32g, 40mM) のメタノール溶液を10時間加熱還流。 冷却後、析出した結晶を濾取。該結晶をメタノールより再 結晶し、無色針状晶として 2.3 - ビス (p - メトキシフェ

10

15

ニル)キノキサリンを11.0g(80%)得た。融点 151~ 153 ℃本品の物性データは下記式(4)の構造を支持する。

元素分析値: $(C_{22}H_{18}N_2O_2)$

計算值: C, 77.17%; H, 5.30%; N, 8.18%

実測値: C, 77.03%; H, 5.31%; N, 8.16%

MASS (m/z): 342 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - NMR (CDC ℓ_{3}) δ (ppm):

3.78(6H,s), 6.83(4H,d,J=9Hz), 7.46(4H,d,J=9Hz),

7.67(2H,dd,J=6Hz,J=3Hz) \ 8.08(2H,dd,J=6Hz,J=

3Hz)

· M e O

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
N
\end{array}$$
(4)

· M e O

実施例 5

20 2.3 - ジフェニル - 5.6-ジヒドロピラジン2.57g、 o - クロロベンズアルデヒド1.40g、水酸化カリウム 0.672g をメタノール20mlに溶解し、加熱還流下に1時間反応させた。該反応混液よりメタノールを減圧留去し残渣に水50mlを加えこれより酢酸エチルにて3回抽出を行った。抽出有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後溶媒を減圧留

10

15

去した。得られた抽出残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン、酢酸エチル8対1溶出画分より粗生成物を得た。該粗生成物をメタノール、水混液より再結晶し、無色プリズム晶として 2.3 - ジフェニル - 5 - (o - クロロベンジル) ピラジン 2.633g(74%)を得た。融点 112~114 ℃。本品の物性データは下記式 (5) の構造を支持する。

元素分析值: (C₂₃H₁₇C (N₂)

計算值: C, 77.41%; H, 4.80%; N, 7.85%

実測値: C, 77.13%; H, 4.81%; N, 7.83%

MASS (m/z): 356 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - NMR (CDCQ $_{3}$) δ (ppm):

4.42(2H.s), 8.47(1H.s)

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

20

実施例 6

2.3 - ジフェニル - 5.6 - ジヒドロピラジン (2.57g) とm - クロロベンズアルデヒド (1.40g) を用い、実施例 5と同様の操作により融点58~59℃ (メタノール、水より 再結晶)の無色プリズム晶として 2.3 - ジフェニル - 5 -

10

20

25

(m - クロロベンジル) ピラジン 3.338g (94%) を得た。 本品の物性データは下記式 (6) の構造を支持する。

元素分析値: ($C_{23}H_{17}CQN_2$)

計算值: C, 77.41%; H, 4.80%; N, 7.85%

実測値: C, 77.35%; H, 4.75%; N, 7.80%

MASS (m/z): 356 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - N M R (C D C ℓ $_{3}$) δ (ppm):

4.18(2H,s), 8.40(1H,s)

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

15 実施例 7

2.3 - ジフェニル - 5.6 - ジヒドロピラジン(<math>2.57g)とp - クロロベンズアルデヒド(1.40g)を用い、実施例5と同様の操作により融点 $105 \sim 106$ $^{\circ}$ $^$

元素分析値: (C₂₃H₁₇CQN₂)

計算值: C, 77.41%; H, 4.80%; N, 7.85%

実測値: C, 77.54%; H, 4.80%; N, 7.86%

MASS (m/z): 356 (分子イオンピーク)

¹H-NMR (CDCQ₃) δ (ppm):

4.20(2H,s)、8.40(1H,s)

5 N CH₂ CQ (7)

実施例 8

15

20

元素分析値: $(C_{23}H_{17}BrN_2)$

計算値: C, 68.83%; H, 4.27%; N, 6.98%

実測値: C, 68.84%; H, 4.24%; N, 6.97%

MASS (m/z): 401 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - NMR (CDC Q_{3}) δ (ppm):

4.23(2H,s), 8.48(1H,s)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
N \\
\hline
N \\
\hline
C H_2 \\
\hline
\end{array}$$
(8)

実施例 9

2.3 - ジフェニル - 5.6-ジヒドロピラジン (2.57g) と p - ジメチルアミノベンズアルデヒド (1.49g) を用い、 実施例5と同様の操作により融点80~82℃ (メタノール、 水より再結晶)の無色プリズム晶として2.3-ジフェニル - 5 - (p - ジメチルアミノベンジル) ピラジン3.36g (92%) を得た。本品の物性データは下記式 (9) の構造を支持する。

元素分析值: (C₂₅H₂₃N₃)

計算值: C, 82.16%; H, 6.34%; N, 11.50%

実測値: C, 82.14%; H, 6.30%; N, 11.50%

MASS (m/z): 365 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - NMR (CDC ℓ_{3}) δ (ppm):

2.88(6H,s), 4.12(2H,s), 8.40(1H,s)

実施例 10

2.3 - ジフェニル - 5.6-ジヒドロピラジン (2.57g) と

 1 - ナフトアルデヒド (1.56g) を用い、実施例5と同様の操作により融点91~92℃ (メタノール、水より再結晶)の無色プリズム品として2.3-ジフェニル - 5 - (1 - ナフチル)メチルピラジン3.30g (89%)を得た。本品の物性データは下記式 (10)の構造を支持する。

元素分析值: $(C_{27}H_{20}N_2)$

計算值: C, 87.06%; H, 5.41%; N, 7.52%

実測値: C, 86.96%; H, 5.43%; N, 7.50%

MASS (m/z): 372 (分子イオンピーク)

 $^{1}\text{H} - \text{NMR} (\text{CDCQ}_{3}) \delta (\text{ppm}):$

4.70(2H.s), 8.30(1H.s)

10 実施例 11

15

20

2.3 - ビス(p - メトキシフェニル)ピラジン1.4-ジオキサイド(1.80g, 5.6m M)をオキシ塩化リン(20ml)に混和し、加熱還流下に1時間反応させた。放冷後、該反応混液を氷水中に注ぎ、つづいて炭酸カリウムにて塩基性とし、塩化メチレンで抽出し、溶媒を留去すると淡黄色抽出残渣を得た。該残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Wakogel C-200.32g、溶媒ベンゼン・AcOEtの混合液)に付す。第1番目の溶出物質として2.3-ビス(p - メトキシフェニル) - 5.6-ジクロロピラジン1.50g (78%)を得た。

へキサンから再結晶すると無色針状晶として2.3-ビス (p-メトキシフェニル) - 5.6-ジクロロピラジンを得た。 融点 120~121 ℃。本品の物性データは下記式(11)の構 造を支持する。 元素分析値: (C₁₈H₁₄C ℓ₂ N₂ O₂)

計算值: C, 59.85%; H, 3.91%; N, 7.76%

実測値: C, 60.02%; H, 3.88%; N, 7.79%

.MASS (m/z): 360 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - N M R (C D C \mathcal{Q} $_{3}$) δ (ppm) :

3.77(6H,s), 6.83(4H,d,J=7.5Hz), 7.43(4H,d,J=7.5Hz)

15 実施例 12

20

25

2.3 - ビス(p - メトキシフェニル)ピラジンジオキサイド(8.92g, 12.7m M)をオキシ塩化リン20ml 中に混和し、加熱還流下に30分間反応させた。放冷後、該反応混液を氷水中に注ぎ、つづいて炭酸カリウムにて塩基性とすると黄橙色固体が析出する。これを濾取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(Wakogel C-200.70g 溶媒:ヘキサン - 塩化メチレン=1:1)に付すと、2.3-ビス(p - メトキシフェニル) - 5 - クロロピラジン2.82g(76%)を得た。融点 $127\sim128$ $\mathbb C$ (淡黄色プリズム晶,エタノールより再結晶)。本品の物性データは下記式(12)の構造

を支持する。

元素分析値: (C₁₈H₁₅CQ N₂ O₂)

計算值: C, 66.17%; H, 4.63%; N, 8.57%

実測値: C, 65.91%; H, 4.63%; N, 8.60%

MASS (m/z): 326 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - NMR (CDCQ $_{3}$) δ (ppm):

3.77(6H,s), 6.77(4H,d,J=7Hz), 7.33(2H,d,J=7Hz),

7.37(2H,d,J=7Hz), 8.42(1H,s)

15

20

25

10

5

実施例 13

2,3-ビス (p-メトキシフェニル) - 5 - クロロピラジン (3.27g, 10m M)、シアン化カリウム (975mg, 15m M)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (580mg, 0.5m M)の無水 D M F (50ml) 溶液をアルゴン気流下4時間加熱還流する。減圧下溶媒を留去し、水(100ml)を加え、塩化メチレンで抽出し、溶媒を留去すると黒褐色粘着物質を得る。これを中圧シリカゲルカラムクロマトグラフィー* (カラム: Kicselgel 60, 230~400メッシュ,メルク社製, 20mm×200 mm, 溶媒へキサン・

A c O E t = 4:1) に付すと、2,3-ビス(p・メトキシフェニル)・5・シアノピラジン2.66g(84%)を得た。 融点 110~112 ℃ (淡黄色針状晶、エタノールより再結晶)。本品の物性データは下記式(13)の構造を支持する。 *UVILOG ALPC-100 (応用分光機器株式会社)

元素分析值: (C₁₉H₁₅N₃O₂)

計算值: C, 71.91%; H, 4.76%; N, 13.24%

実測値: C. 71.89%; H, 4.63%; N, 13.27%

MASS (m/z): 317 (分子イオンピーク)

10 ${}^{1}H - NMR (CDCQ_{3}) \delta (ppm):$

3.77(6H.s), 6.80(4H.d.J=9Hz), 7.43(2H.d.J=9Hz),

7.45(2H,d,J=9Hz), 8.70(1H,s)

IR (KBr)cm⁻¹: 2260 (C = N)

20

15

10

15

25

実施例 14

2.3 - ビス(p - メトキシフェニル) - 5 - シアノピラジン(2.0g, 6.3m M) のメタノール(40ml)、1.4 - ジオキサン(30ml)混液に20%水酸化ナトリウム溶液を加えた後、4時間加熱還流する。減圧下溶媒を留去し、5%塩酸溶液を加え中和し、塩化メチレンで抽出し、溶媒を留去すると粗生成物を得た。該粗生成物をエタノールより再結晶し、無色針状晶として 2.3 - ビス(p - メトキシフェニル)ピラジン - 5 - カルボン酸を2.07g(95%)得た。融点234 ~ 235 $\mathbb C$ 。本品の物性データは下記式(14)の構造を支持する。

元素分析値: (C₁₉H₁₆N₂O₄)

計算值: C, 67.85%; H, 4.80%; N, 8.33%

実測値: C, 67.69%; H, 4.85%; N, 8.34%

MASS (m/z): 336 (分子イオンピーク)

 $IR (KBr)cm^{-1}:1690$

実施例 15

2,3 - ビス (p - メトキシフェニル) ピラジン・5 -

カルボン酸($336 \,\mathrm{ng}$, $1 \,\mathrm{m}\,\mathrm{M}$) のメタノール($5 \,\mathrm{ml}$)溶液に 濃硫酸($0.1 \,\mathrm{ml}$) を加えた後、 $3 \,\mathrm{pel}$ 加熱還流する。減圧下 溶媒を留去し、水($15 \,\mathrm{ml}$)を加え炭酸カリウムで中和した 後、塩化メチレンで抽出し、溶媒を留去すると粗生成物を 得た。該粗生成物をメタノールより再結晶し、無色針状 晶として、 $2.3 \,\mathrm{-re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}$ り で ・ メトキシフェニル)ピラジン・ $5 \,\mathrm{-re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}$ 320 $\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}$)得た。融 点 $140 \,\mathrm{re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}\,\mathrm{re}$ 。本品の物性データは下記式(15)の構造 を支持する。

10 元素分析値: (C₂₀H₁₈N₂O₄)

計算値: C, 68.56%; H, 5.18%; N, 8.00%

実測値: C, 68.40%; H, 5.11%; N, 7.93%

MASS (m/z): 350 (分子イオンピーク)

 ^{1}H - NMR (CDCQ $_{3}$) δ (ppm):

3.77(6H,s), 3.97(3H,s), 6.78(4H,d,J=9Hz), 7.43 (4H,d,J=9Hz), 9.12(1H,s)

10

15

20

薬理試験例

[血小板凝集抑制作用]

ウサギ頚動脈より 1/10容 3.8% クエン酸ナトリウム採血後、該血液を遠心分離し、血小板に富む血漿(<math>PRP: 5×10^5 個 $/\mu Q$)を得る。

該PRP 200μl及び生食25μlをキュベットに入れ、アグリゴメーターにセットし37℃2分間加温し、試験するピラジン誘導体のエタノール溶液1.25μlを加え3分間インキュベートした後、血小板の凝集惹起剤であるアラキドン酸溶液あるいはコラーゲン溶液を加え血小板凝集をアグリゴメーター〔ヘマトレーサーⅥ:二光バイオサイエンス㈱〕で測定した。アラキドン酸(80μM)またはコラーゲン(15μg/ml)によって惹起される血小板凝集に対する50%抑制濃度を表1に示す。アセチルサリチル酸を比較例として用いた。

表1に示す如く本発明のピラジン誘導体は顕著な抗血小板凝集活性を見出した。また、表1に示さない本発明に係るピラジン誘導体も同様な活性を有することが確認された。 尚、表中50%阻害濃度とは本発明に係るピラジン誘導体を導入しない場合の血小板の凝集能を100%とした場合、該ピラジン誘導体の導入により前記血小板の凝集能を50%まで抑制するために要したピラジン誘導体溶液濃度を意味する。

表1 抗血小板凝集活性

$$R_1$$
 R_2
 R_3

5

10

15

	置換	基			・抑制濃度 ・ル)
Х	R ₁	R ₂	R ₃	アラキ ドン酸	コラーゲン
Н	H	\bigcirc	С2 Н5	6.0× 10 ⁻⁶	1.9 ×10 ⁻⁵
Н	С ₂ Н ₅	-(0)	С2 Н5	1.7× 10 ⁻⁶	3.9 ×10 ⁻⁷
CH ₃ O	-{○}- OCH3	\bigcirc		1.5× 10 ⁻⁸	2.4×10^{-8}
СН ₃ О	-⟨O⟩- OCH3	X	9	3.8× 10 ⁻⁸	9.8 ×10 ⁻⁹

表1 抗血小板凝集活性(つづき)

		置		换 基	50%凝集担(モル	
	Х	R ₁	R ₂	R ₃	アラキ ドン酸	コラー ゲ ン
5	Н	-0	Н	-CH ₂ -(CH ₃) 2	4.4× 10-6	3.6× 10 ⁻⁵
	Н	-0	Н	-CH ₂ -CO	4.5× 10 ⁻⁶	4.4× 10 ⁻⁵
10	Н	-	Н	-CH ₂ -CD	8.2× 10 ⁻⁵	3.4× 10 ⁻⁵
	Н	-(0)	Н	-CH ₂ -CD- C1	1.6× 10 ⁻⁵	1.0× 10 ⁻⁴
	Н	-(0)	Н	-CH ₂ -CD- Br	8.4× 10 ⁻⁵	7.4× 10 ⁻⁵
15	Н	-(0)	Н	-CH ₂ -O	4.3× 10 ⁻⁵	3.1× 10 ⁻⁵
				·		

表1 抗血小板凝集活性(つづき)

	置換		基	50%凝集却 (モ	ル)
X	R ₁	R ₂	R ₃	アラキドン酸	コラーゲン
-осн ₃	-{OCH3	H	- C N	2.4×10 ⁻⁸	1.5×10 ⁻⁸
-0CH ₃	-CO>- OCH3	Н	-соон	2.6×10 ⁻⁷	5.0×10 ⁻⁶
-0CH ₃	-{○}- 0CH ³	Н	-соосн ₃	3.0×10 ⁻⁹	1.3×10 ⁻⁷
-OCH ₃	-(C)-0CH3	Н	- C Q	3.8×10 ⁻⁹	9.8×10 ⁻⁹
-0CH ₃	-CO>- OCH3	CQ	- C Q	1.4×10 ⁻⁸	2.2×10 ⁻⁷
- C N	-(C)-CN	Н	- C H ₃	1.0×10 ⁻⁶	1.0×10 ⁻⁶

(以下余白)

5

10

10

15

20

25

「シクロオキシゲナーゼ阻害作用」

ウサギ頚動脈よりカニューレを用い、 3.8%クエン酸ナトリウム溶液1容に対し9容の血液を遠沈管に採取する。遠心分離により多血小板血漿を得る。多血小板血漿にその 1/10容の77mM EDTA溶液を加えよく混合後、室温にて2500回転/分、10分間遠心分離操作を行う。上清を捨て洗浄液(塩化ナトリウム 134mM,トリスアミノメタン15mM,EDTA 1mM,D-グルコース5mMを蒸留水に溶解し、1規定塩化水素でpH7.4 に調整したもの)約3mlで血小板を再懸濁し、室温にて2000回転/分、10分間遠心分離する。上清を捨て沈澱している血小板をpH8.0の 1/15Mリン酸緩衝液で再懸濁し、血小板数を6~8×10⁵個/似に調整する。

こうして得られた洗浄血小板をシクロオキシゲナーゼ酵 素源とする。

アラキドン酸 $3\mu g$ 、 14 C 標識アラキドン酸(トルエン溶液) 0.2μ Ci $(1\mu g)$ を共栓付試験管に入れ、プロピレングリコール/エタノール混合液(1:3 容)を 1 滴加え窒素ガス下でエタノール及びトルエンを蒸発させる。ここに検体溶液を $50\mu l$ 加え、さらに洗浄血小板を $500\mu l$ 加え、37 $\mathbb C$ で 3 分間反応させる。

水冷しながら 0.5規定塩化水素 3 滷を加えpHを $2\sim3$ にする。酢酸エチル 2 mI を加え10分間振とう抽出を行い 4 $^{\circ}$ で 2500回転 / 分、10分間遠心分離を行う。

上清をフラスコに移し濃縮後、残渣を 100μlエタノール

に溶解しシリカゲル薄層板(メルク社製60F254)に全量スポットする。

展開溶媒(クロロホルム/メタノール/酢酸/水=90:8:1:0.8)で約18cm展開後、ラジオクロマトスキャナーでプロスタグランジンE $_2$ 、プロスタグランジンD $_2$ 及びHHTの放射活性の和を測定し、阻害活性をみた。結果を表 2に示す。尚、表 2に示さない本発明に係るピラジン誘導体も同様な活性を有することが確認された。

表 2 シクロオキシゲナーゼ阻害活性

置	換	į	ŧ	50%阻害濃度
X	R 1	R ₂	R 3	(モル)
-осн ₃	—О с н ₃	Н	- c N	5 × 10 ⁻⁶

15

20

10

5

〔急性毒性〕

ICR系雄性マウス(5週令)を用いて、経口投与による急性毒性試験を行った。本発明のピラジン誘導体のLD₅₀値はいずれも 300g/kg以上であり、高い安全性が確認された。

〔産業上の利用可能性〕

本発明によれば新規なピラジン誘導体及びこれを含有する医薬製剤が提供される。

本発明の上記化合物はアラキドン酸あるいはコラーゲンによって誘起される血小板凝集作用を顕著に抑制するので、

血小板凝集に起因する疾患、特に心筋梗塞、脳出血後の虚 血性発作、脳梗塞等血小板凝集の関与する血栓症の予防剤 として使用することができる。

また、本発明の上記化合物はシクロオキシゲナーゼ阻害 作用を有するので、抗炎症剤としても使用することができ る。

従って本発明は医薬産業分野において利用される。

10

15

請求の範囲

1) 一般式(I)

$$\begin{array}{c}
X \\
N \\
R \\
1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(1) \\
R \\
3
\end{array}$$

前述したものと同一意義を有する)を有する基を示し、

$$R_2$$
 は水素原子、ハロゲン原子または式 \longrightarrow X

(式中Xは前述したものと同一意義を有する)を有する 基を示し、R₃ は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、シアノ基、ナフチルメチル基、

R₄
式 - C H₂ (式中R₄ は水素原子、ハロ がン原子または低級アルキルアミノ基を示す)を有する ベンジル基、カルボキシル基または低級アルコキシカル ボニル基を示すか、あるいはR₂ とR₃ が共同してそれ らが結合する炭素原子とともにシクロヘキサン環もしく はベンゼン環を示す。但し、Xが水素原子、R₁ が 式 X (X は水素原子である)を有する基で

 R_2 および R_3 が 水素原子である場合、および X が 水素

原子、
$$R_1$$
 が水素原子、 R_2 が式 $-$

(Xは水素原子である)を有する基でR₃がメチル基を示す場合を除く。〕

で表わされるピラジン誘導体。

2) 一般式(Ⅱ)

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(式中 R_4 および R_5 は同一または異なって水素原子または低級アルキル基を示す。但し、 R_4 が水素原子を示し、 R_5 がメチル基を示す場合を除く)で表される請求の範囲第1項記載のピラジン誘導体。

3) 一般式 (Ⅲ) または (Ⅳ)

25

20

15

25

$$X$$

$$\bigcap_{N} \bigcap_{N} \bigcap_{N}$$

10 (式中 X は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基を示す。)で表される請求の範囲第1項記載のピラジン誘導体。

4) 一般式(V)

$$\begin{array}{c|c} X \\ \hline \\ N \\ \hline \\ N \\ R_7 \end{array} \tag{V}$$

(式中Xは水素原子、シアノ基または低級アルコキシ基を示し、 R_6 は水素原子またはハロゲン原子を示し、 R_7 は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、シアノ基、ナフチルメチル基、置換分としてハロゲン原子または低級ア

10

15

ルキルアミノ基を有してもよいベンジル基、カルボキシル 基または低級アルキルオキシカルボニル基を示す。)で表 される請求の範囲第1項記載のピラジン誘導体。

- 5) 請求の範囲第1項記載のピラジン誘導体を含有する血 小板凝集抑制剤。
- 6) 請求の範囲第1項記載のピラジン誘導体を含有する抗炎症剤。
- 7) 血栓症をおこすおそれのある患者に請求の範囲第1項 記載のピラジン誘導体の有効量を投与することからなる 血栓症予防方法。
- 8) 炎症をおこした患者に請求の範囲第1項記載のピラジン誘導体の有効量を投与することからなる炎症治療方法。
- 9) 血小板凝集抑制剤を製造するための請求の範囲第1項記載のピラジン誘導体の使用。
- 10) 抗炎症剤を製造するための請求の範囲第1項記載のピラジン誘導体の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP 88/01141

		International Application No	PCT/JP 88/01141			
I. CLASSIFICATI	OM OF SUBJECT MATTER (If several classif	fication symbols apply, Indicate all) 6			
-	ational Patent Classification (IPC) or to both Nati	onal Classification and IPC				
Int.Cl4	C07D241/12, 241/16, A61K31/495	241/24, 241/42,				
II. FIELDS SEAR						
	Minimum Documen					
Classification System		Classification Symbols				
IPC	IPC C07D241/10-241/16, 241/24, 241/36-241/42, A61K/495					
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents		d 8			
III DOCUMENTS	CONSIDERED TO BE RELEVANT 9					
	ation of Document, 11 with Indication, where appl	ropriate, of the relevant passages 13	Relevant to Claim No. 13			
X JP,	B1, 46-12726 (Société quitaine) pril 1971 (01. 04. 71)	National de Pét				
9 N	A, 49-117480 (Koei Chovember 1974 (09. 11. mily: none)) 1			
	JP, A, 58-43961 (Ube Industries, Ltd.) 1, 5-10 14 March 1983 (14. 03. 83) (Family: none)					
	A, 61-129171 (Ube Ind June 1986 (17. 06. 86)		1			
20	A, 61-212522 (Terumo September 1986 (20. 09 mily: none)		1, 4-10			
15	A, 61-257978 (Suntory November 1986 (15. 11. , A, 4755514 &EP, A, 2	86)	1, 5-10			
"A" document de considered to considered to "E" earlier document which is cite citation or oth "O" document ref other means "P" document pu later than the	s of cited documents: 10 lining the general state of the art which is not be of particular relevance tent but published on or after the international sich may throw doubts on priority claim(s) or to establish the publication date of another ter special reason (as specified) erring to an oral disclosure, use, exhibition or blished prior to the international filing date but priority date claimed	priority date and not in conflunderstand the principle or "X" document of particular relevible considered novel or calinventive step "Y" document of particular relevible considered to involve an is combined with one or m	fiter the international filing date or lict with the application but cited to theory underlying the invention ance; the claimed invention cannot nnot be considered to involve an ance; the claimed invention cannot inventive step when the document ore other such documents, such to a person skilled in the art ame patent family			
IV. CERTIFICATI		Date of Mailing of this Internation	nal Search Report			
	1, 1989 (01. 02. 89)	February 13, 19	89 (13. 02. 89)			
International Search	ning Authority ese Patent Office	Signature of Authorized Officer				

FURTHER	FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET					
Х	JP, A, 62-5970 (Terumo Corporation) 12 January 1987 (12. 01. 87) &EP, A, 194686	1, 4-10				
Х	JP, A, 62-89669 (Ube Industries, Ltd.) 24 April 1987 (24. 04. 87) (Family: none)	. 1				
X	JP, A, 62-234072 (Ube Industries, Ltd.) 14, October 1987 (14. 10. 87) (Family: none)	1				
P	JP, A, 62-270564 (Terumo Corporation) 24 November 1987 (24. 11. 87) &EP, A, 194686	1, 4-10				
V. OBS	SERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE 1					
l	ational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for numbers, because they relate to subject matter not required to be searched by things	_				
requ	requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
VI. OBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2						
VI. OB						
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:						
	all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search reparts of the international application.	ort covers all searchable				
	2. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims of the international application for which fees were paid, specifically claims:					
	required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international se invention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	arch report is restricted to				
	ill searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the International So te payment of any additional fee. n Protest	earching Authority did not				
i =	 The additional search fees were accompanied by applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees. 					

FURTHER	INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
P	JP, A, 63-267765 (Ube Industries, Ltd.) 4 November 1988 (04. 11. 88) (Family: none)	1
Х	JP, A, 49-124004 (Tamura Yukimitsu) 27 November 1974 (27. 11. 74) (Family: none)	1
v. OBS	ERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE 1	
This intern 1. Clain	ational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for numbers, because they relate to subject matter not required to be searched by the	or the following reasons: is Authority, namely:
	· .	
requi	n numbers, because they relate to parts of the international application that do not co rements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, speci	псану:
	n numbers, because they are dependent claims and are not drafted in accordance wences of PCT Rule 6.4(a).	ith the second and third
VI. OBS	ERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING ²	
This Interr	ational Searching Authority found multiple inventions in this international application as folk	ows:
clain	Il required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search repairs of the international application. The some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international international search fees were timely paid by the applicant, this international international search fees were timely paid by the applicant, this international international search fees were timely paid by the applicant, this international international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant, this international search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were timely paid by the applicant of the search fees were	
3.□ Non	e claims of the international application for which fees were paid, specifically claims: equired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international servention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	earch report is restricted to
invit Remark or		earching Authority did not
-	additional search fees were accompanied by applicant's protest. protest accompanied the payment of additional search fees.	

FURTHER	INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET					
P	JP, A, 63-10768 (Terumo Corporation) 18 January 1988 (18. 01. 88) (Family: none)	1, 4-10				
P	JP, A, 63-91377 (Ube Industries, Ltd.) 22 April 1988 (22. 04. 88) (Family: none)	1				
X	JP, A, 59-144770 (Ube Industries, Ltd.) 18 August 1984 (18. 08. 84) (Family: none)	1				
₽	JP, A, 63-227551 (Ube Industries, Ltd.) 21 September 1988 (21. 09. 88) (Family: none)	1				
V. OBS	SERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE '					
This	ational according to the part has not been pertablished in according to the same and a fine and a f	s the following second				
	ational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) fo n numbers, because they relate to subject matter not required to be searched by this	•				
Giaii	in Hambara Bookasa they rolled to Sasjeet Matter Not required to be Sociation by alle	yaddonly, halligry,				
	·					
	n numbers, because they relate to parts of the international application that do not con irements to such an extent that no meaningful International search can be carried out, specifi					
·						
3. Claim numbers, because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of PCT Rule 6.4(a).						
VI. OB	VI. OBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2					
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:						
	all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search rep	ort covers all searchable				
1 _	ns of the international application. Inly some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international	search report severe and				
	e claims of the international application for which fees were paid, specifically claims:	source report covers only				
	required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international sea invention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	arch report is restricted to				
invi	all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the International Se te payment of any additional fee. In Protest	earching Authority did not				
1	additional search fees were accompanied by applicant's protest.					
1 =	No protest accompanied the payment of additional search fees.					

			国際出願番号PCT/JP 8 8	/ 0 1 1 4 1	
T. 発明	用の属する	 分野の分類			
1) Int. C4			
*			1/16, 241/24, 24	1/42,	
		A 6 1 K 3 1 / 4 9 5			
Ⅱ. 国際	際調査を行				
			た最小限資料		
<u>分類</u>	体 系	分	類記号		
TD	C07D241/10-241/16, 241/24,				
ΙP	C	241/36-241/42	, A 6 1 K 3 1 / 4 9 5		
			•		
		最小限資料以外の資料	料で調査を行ったもの		
TT 98':	キートフナナタニ	 に関する文献			
	,		カロ スの間オース 祭祀の主子	請求の範囲の番号	
引用文献の ※ カテゴリー	51用.	文献名 及び一部の箇所が関連すると	さは、その民選する固所の表示	一	
X	J	В 1, 46-12726(ソシ	/エテ・ナシオナル・デ・	1 - 2	
		オール・ダキテーヌ)			
	1. 4)	月。1971(01.04.7	1)(ファミリーなし)		
v	מז	A, 49-117480(広学	学化学工堂株式会社)	1	
X	9 F, 2	1月, 1974(09, 11,	$74)(7r \in \mathcal{I} \cup \mathcal{I} \cup \mathcal{I})$		
	J. 1	.,,,			
· X	JP,	A, 58-43961(宇部勇	展産株式会社)	1, 5-10	
	14.	3月, 1983(14, 03,	83)(ファミリーなし)		
			7. 南 辛 朴 子 ム 社)	1	
X	JP,	A. 61-129171(宇音 6月. 1986(17. 06.	9年1(フェミリーた!)	1	
	1 .	вд. 1980(17. 00.			
x	JP.	A, 61-212522(テハ	レモ株式会社)	1. 4-10	
			86)(ファミリーなし)	>	
X	JP,	A, 61-257978(サン	ノトリー株式会社)	1, 5-10	
	(献のカテ		「T」国際出願日又は優先日の後に公表		
_		文献ではなく、一般的技術水準を示すもの るが、国際出願日以後に公表されたもの	願と矛盾するものではなく、発明の のために引用するもの	の原理又は理論の理解	
		義を提起する文献又は他の文献の発行日	「X」特に関連のある文献であって、当記		
	若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 規性又は進歩性がないと考えられるもの (理由を付す) 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の				
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 文献との、当業者にとって自明である組合せによって進					
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の 歩性がないと考えられるもの 日の後に公表された文献 「&」同一パテントファミリーの文献					
IV. 認		<u>E</u>			
国際調査を	完了した日		国際調査報告の発送日	00	
	0 1	. 02.89	1 3. 02.	<u>ප</u> 9	
		·			

11 - 100	
国際調査を完了した日	国際調査報告の発送日
01.02.89	1 3.02.89
国際調査機関	権限のある職員 4 C 6 5 2 9
日本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官 唐 戸 光 雄を 電

第2~	ニージから続く情報				
	(Ⅰ欄の締き)				
	15.11月.1986(15.11.86) &US, A, 4755514&EP, A, 204172				
X	JP、A、62-5970(テルモ株式会社) 12、1月、1987(12、01、87) &EP, A, 194686	1. 4-10			
X	JP, A, 62-89669(宇部興産株式会社) 24. 4月. 1987(24.04.87)(ファミリーなし)	1			
X	JP, A, 62-234072(宇部與産株式会社)	1			
V. 🗌	一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見				
次の記	請求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の	D規定によりこの国			
際調査報	8告を作成しない。その理由は、次のとおりである。				
1.	請求の範囲は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするもの	かである。			
2. 🗆	請求の範囲は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の	の要件を満たしてい			
	ない国際出願の部分に係るものである。				
	* ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** *	•			
3.	請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつPCT 規則6.4(a)第2 文の規 れていない。	規定に従って起草さ			
VI. □	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見 				
次に関	述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。				
1.	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報行すべての調査可能な請求の範囲について作成した。	告は、国際出願の			
2.	這加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、	この国際調査報			
	告は、手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。				
3. [請求の範囲 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際 の範囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲	調査報告は、請求			
4.	追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範	囲について調査す			
追加	- ることができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。 手数料異譿の申立てに関する注意				
1	追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の申立てがされた。				
	追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかった。	.			

Ⅲ. 関連 引用文献の※	する技術に関する文献(第2ページからの続き) 引用文献名及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
カテゴリー**	14. 10月. 1987(14. 10. 87)(ファミリーなし)	Mary Training
P	JP, A, 62-270564(テルモ株式会社) 24. 11月. 1987(24. 11. 87) &EP, A, 194686	1. 4-10
P	JP, A, 63-10768(テルモ株式会社) 18. 1月, 1988(18, 01, 88)(ファミリーなし)	1. 4-10
P	JP. A, 63-91377(宇部興産株式会社) 22. 4月. 1988(22. 04. 88)(ファミリーなし)	1
X	JP, A, 59-144770(宇部興産株式会社) 18.8月.1984(18.08.84)(ファミリーなし)	1
P	JP, A. 63-227551(宇部異産株式会社) 21.9月.1988(21.09.88)(ファミリーなし)	1
P	JP, A. 63-267765(宇部興産株式会社) 4.11月.1988(04.11.88)(ファミリーなし)	1
X	JP. A. 49-124004(田村恭光) 27. 11月. 1974(27. 11. 74)(ファミリーなし)	1 .

様式PCT/ISA/210(特別ページ) (1985年1月)